ADSORBENT AND PREPARATION THEREOF

Patent Number:

JP59196738

Publication date:

1984-11-08

Inventor(s):

TANI NOBUTAKA; others: 01

Applicant(s):

KANEGAFUCHI KAGAKU KOGYO KK

Requested Patent:

☐ JP59196738

Application Number: JP19830070967 19830421

Priority Number(s):

IPC Classification:

B01J20/22; A61M1/03

EC Classification:

Equivalents:

JP1536999C, JP63019214B

Abstract

PURPOSE:To perform safe adsorptive removal of lipoprotein in high efficiency, by immobilizing dextrane sulfate having specific viscosity and containing a specific amount of sulfur by a water insoluble porous substance through a covalent bond.

CONSTITUTION:Dextrane sulfate of which the critical viscosity (measured in an 1M saline solution at 25 deg.C or less) is 0.12dl/g or less and the sulfur content is 15wt% or more, pref., 15-22wt% and a salt thereof are immobilized by a water insoluble porous substance (a particle size is pref. in a range of 1-5,000mum) comprising styrene/divinyl benzene copolymer, crosslinked polyvinyl alcohol, crosslinked polyacrylate, a silica gel or porous glass through a covalent bond according to a halogenation cyan method, an epichlorohidrin method or a halogenation triazine method.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

19 日本国特許庁 (JP)

10 特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭59-196738

©Int. Cl.³ B 01 J 20/22 A 61 M 1/03

識別記号

101

庁内整理番号 7158-4G 6779-4C ❸公開 昭和59年(1984)11月8日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 7 頁)

匈吸着体およびその製造法

願 昭58-70967

郊出 願 昭58(1983) 4 月21日

⑰発 明 者 谷敍孝

2)特

箕面市船場西2丁目11-1ロイ

ヤル千里105号

⑫発 明 者 林恒夫

芦屋市西山町3番1号

⑪出 願 人 鐘淵化学工業株式会社

大阪市北区中之島3丁目2番4

母

邳代 理 人 弁理士 朝日奈宗太

明 細 信

1 発明の名称

吸着体およびその製造法

2 特許額求の範囲

- 1 極限粘度が 0.12 d4/g 以下でかつ硫黄含血が 15 飛鼠多以上であるデキストラン硫酸および (または)その塩が水不溶性多孔体に共有結合を介して固定されてなる体外循環治療用リポ蛋白吸消体。
- 2 水不溶性多孔体の排除限界分子 監が 100 万 ~ 1 億の税削である特許 請求の範囲第 1 項記 載の吸着体。
- 3 水不溶性多孔体が多孔質セルロースヤルである特許的求の範囲第1項または第2項記載の吸着体。
- 4 デキストラン硫酸および(または)その塩が式:

- o^A - cH₂ - cH - cH₂ - o^B - oH

(式中、0^Aはデキストラン競酸および(または)その塩の水酸盐に由来する磁器原子、0^Bは水不溶性多孔体の装面水酸盐に由来する酸紫原子である)で示される結合を介して水不溶性多孔体に固定されてなる特許請求の範囲第1項、第2項または第3項記載の吸消体。

- 5 デキストラン(硫成および(または)その塩の間定量がカラム体積 1mg あたり 0.2mg以上である特許請求の範囲第1項、第2項、第3項または第4項記載の吸浴体。
- 6 エポキシ化された水不溶性多孔体とデキストラン硫酸および(または)その塩とを反応させるにあたり、デキストラン硫酸および(または)その塩酸度を水不溶性多孔体(佐燥 重量)を除く全反応系版性の3瓜低多以上としたことを特徴とする極限粘度が 0.1241/9 以下でかつ磁費含量が15取吐多以上のデキストラン硫酸および(または)その塩が水不溶性

多孔体に共有結合を介して固定されてなる体 外額協力以用リポ低白吸着体の製造法。

- 7 水不裕性多孔体の排除限界分子数が 100 万 ~1 億の範囲である特許請求の範囲第6項記 級の製造法。
- 8 水不常性多孔体が多孔質セルロースゲルである特許請求の範囲第6項または第7項記載の製造法。
- タ デキストラン硫酸および(または)その塩がま:

(式中、o^Aはデキストラン硫酸および(または)その塩の水酸基に由来する酸素原子、o^Bは水不常性多孔体の製而水酸基に由来する酸素原子である)で示される結合を介して水不溶性多孔体に固定されてなる特許額求の範囲第6項、第7項または第8項形級の製造法。

10 デキストラン硫酸および(または)その塩の固定量がカラム体機 1m4 あたり0.2mg以上で

したのち、 正常血漿またはアルブミンな 値を を 化 で VLDL 値 、 LDL 値 を を 化 で VLDL 値 、 LDL 値 を を 化 で VLDL 値 、 LDL 値 を を 化 で 交換 は は が 現 在 の か し な か な は は 唯 唯 の 効 果 的 な 治 後 な で な と な が の が な か は 血 漿 を の な な は 間 類 を 用 い る 必 要 が あ る い は 血 漿 む る を の れ れ か ち の は な か も 同 時 に 除 去 し も る な な で な ち り ポ 仏 白 の は あ い 有 用 し ま う な を 変 り ポ 仏 白 (HDL) も 同 時 に 除 去 し て る な と の 欠 点 を 有 す る 。

級上の欠点を解消する目的で膜による有客成分の選択的除去が試みられているが、選択性の点で満足できるものはいまだえられていない。また同じ目的で抗原、抗体などを固定した、いわゆる免疫吸着体を用いる試みがなされており、酸方法は選択性の点ではほぼ鴻足できるものの、用いる抗原、抗体の入手が困難かつ高価であるという欠点を有する。

さらには、除去対象物質に特異的な異和性

ある特許調求の範囲第6項、第7項、第8項 または数9項配数の製造法。

5 発明の詳細な説明

本発明は血液中の有හ成分を除去するための 吸着体に関する。さらに部しくは血液あるいは 血漿、血剤中からりポ蛋白、とくに極低密度り ポ蛋白(VLDL)および(または)低密度リポ蛋白 (LDL)を選択的に吸消除去するための吸消体に関 する。

血液中に存在するりが毎白のうちVLDL、LDLはコレステロールを多く合み、動脈硬化の原因となることが知られている。とりわけ象族性高脂血症などの高脂血症、高コレステロール症においては正常値の数倍のVLDLおよび(または)LDL値を示し、 冠動脈の硬化などをひきおこす。これらの狭思の治療には食部放法、 薬物放法が行なわれている。とくに象族性高脂血症に対してはVLDL、 LDL を多く含んだ忠者の血泉を分離

(アフィニティー)を有する物質(以下、リガンドという)を担体に固定した、いわゆるアフィニティークロマトグラフィーの原理による吸着体も試みられている。数方法に用いられるリガンドは抗原、抗体などに比べれば入手しやすい物質が多いが、生体に由来する物質が多いため你外循環治数に用いるには減弱操作などに対する安定性、価格、安全性などの点で満足しうるものはほとんどない。

本発明者与は叙上のごとき欠点を克服すべくさらに設定研究を取ねた結果、特定の粘度と確改き取るデキストラン硫酸および(または)その填を水不溶性多孔体に共有結合を介して固定することによつて、高効率でかつ安全に、しかも選択性の着体がえられることを見出し、本発明を完成するに至つた。

すなわち、本発明は領限粘度(1M企均水形液中、25℃で測定、以下同様)が 0.124√/g 以下でかつ硫贯含無が15重量が以上、好ましくは15~

22 重量がのデキストラン競権および(または) その塩が水不溶性多孔体に共有結合を介して固定されてなる体外循環治療用リポ蛋白吸着体およびその製造法に関する。

デキストラン 硫 酸および(または)その塩とはロイコノストック・メセンテロイデス(Leuconostoc mesenteroides)などにより生産される多額であるデキストランの硫酸エステル および(または)その塩である。

デキストラン協会および(または)その塩がカルシウムなどの2 価カチオンの存在下にリポ蛋白と沈殿を形成することが知られており、道常 該目的には分子はか50万(帳限 結 度 が 約 0.20 at/g) 程度のデキストラン硫位および(または)その塩が使用される。しかしながら、比較例に示すように級上のこときデキストラン硫酸および(または)その塩を水不溶性多孔体に固定してもLDL および(または)VLDLの吸粉能力は低く、変用に耐えない。本 希明者らは種々検別を成ねた結果、 極 限 粘度が 0.12 at/g 以下、より好ましくは 0.08 at/g 以下でかつ 硫酸含量が15 重量多以上のデキストラン硫酸および(または)その塩が高

いLDLおよび(または)VLDL吸着能力と遊択性 を示すことを見出した。さらにおくべきことに、紋 上のことき沈殿法では10~40㎡の2個カチオンを必 要とするのに対し、本発明の股着体では2個カチオ ンの添加を必ずしも行なわなくとも高い 吸 希能 力と 選択性を示すことが見出された。またデキストラン 硫酸および(または)その塩の誰性は低いが、分子 点がある程度以上大きくなると滞 维 が 増 加 す ること が知られており、この点からも顧限粘度がD.12d4/g 以下、より好生しくは0.0844/g以下の比較的低分子 顔の デキストラン硫酸および(または)その塩を 川い ることによつて、固定されたデキストラン硫酸および (または)その塩が万が一脱 離した 際の 危険を防止 できる。さらには、デキストラン硫酸および(または) その塩 は 大 部 分 がα - 1.6- グリコシド 結合であるの で高田蒸気減欝などの操作を施しても変化が少ない。

デキストラン硫酸および(または)その塩の分子 最の調定法には額々あるが、粘度測定によるのが一般的である。しかしながら、デキストラン硫酸 および(または) その塩は高分子電解質であるため溶液のイオ

ン 放 度、pH、 さらにデキストラン 魔 酸 および(または) その塩の臨 茂 含 段 (すなわち、スルホン酸 芸の 派) などによ つて同じ分子母のものでも粘度が異なる。本発明でいう優 限 粘度とは、デキストラン酸酸 および (または) その塩をナトリウム塩とし、中性の1M 食 塩 水 溶 液 中、 25 °nで 測定したものである。

本 発明に 用いるデキストラン硫酸および(または) その塩は直衝状でも分 鼓 鑽 状 で も よく、塩としては ナトリウム、カリウムなどの水溶性塩が好ましい。

(1) 機械的 強度 が比較的なく、カラムなどに充城して、 血液、血漿などの体 液を 流 した ばあいの圧力損失が 小さく、 目詰り などをおこさない。

(2) 充分な大きさの組孔が多数存在すること、すなわち吸 溶除去対象物質が組孔内に侵入できることが必要であり、 球状蛋白質 およびウイルスを 用いて 測定した 排除 限界分子 最か 100 万~ 1 像の 範囲である(ただし排除 限界分子 最とは 細孔内に役入できない(排除される)分子のうち 破

も小さい分子 脱をもつものの分子 点をいう)。 (3) 表面に 固定化反応に用いうる官能基または容易に 活性化しうる官能基、たとえばアミノ基、カルボキシル 基、ヒドロキシルム、チオール 茲、酸無水物茲、サク シニルイミド茲、塩素茲、アルデヒド茲、アミド茲、エボキ シ基などが存在する。

(4)高圧蒸気波瀾などの減虧操作による変化が少ない。

なお、(2)の紫状蛋白質およびウイルスを用いて 御定した排除限界分子根(以下、排除限界分子はという)に関しては、排除限界分子母 100 万未紹の担体を 用いたばあいは VLIII、LIII、の除去量は小さく実用に耐 えないが、排除限界分子量が 100 万~数百万と VLIII、 LIII、の分子費に近い担体でもある関度実用に供しうる ものがえられる。一方、排除限界分子母が 1 億を超え ると、リガンドの関定性が減少して結果的に吸符品が成 り、またゲルの強度も低下するため好ましくない。か かる理由のため本発明に用いる水不溶性多孔体は排除 限界分子量が 100 万~1 億の範囲であることが適当で ある。

叙上のことき性質を鍛えた水不お性多孔体の代表例

としては、スチレン・ジピニルペンゼン共取合体、架槌ポリピニルアルコール、架橋ポリアクリレート、架橋されたビニルエーテル・無水マレイン酸共取合体、架橋されたスチレン・無水マレイン酸共取合体、架橋ポリアミドなどなどの合成高分子の多孔体や多孔質セルロースゲル、さらにはシリカゲル多孔質ガラス、多孔質アルミナ、多孔質シリカアルミナ、多孔質とドロキシアパタイト、多孔質ケイ酸カルシウム、多孔質ジルコニア、ゼオライトなどの無機多孔体があげられるが、これらに限定されるわけではない。また水不溶性多孔体の表面は多額類、合成高分子などでコーティングされていてもよい。

水 不溶性多孔体の粒子径は一般的には小さい方が吸着能力の点で好ましいが、粒子径があまりに小さくなるとカラムに充填したはあいの圧力損失が大きくなり好ましくなく、1~5,000μの範囲であることが好ましい。また水不溶性多孔体は単独で用いてもよいし2 種類以上混合して用いてもよい。

級上の代表例の中でも多孔質セルロースゲル は前記(1)~(4)の性質を備えているばかりでなく、 デャストラン硫酸および(または)その塩を効

また、多孔似セルロースゲルを用いると他の水不溶性多孔体に比べ、同じ条件でもデキストラン 硫酸および(または)その塩の固定紙が多く、 好都合である。

エピクロルヒドリンにより活性化された水不溶性 多孔体とデキストラン硫酸および(または)その塩との反応でえられる吸着体は、デキストラン硫酸および(または)その塩が式: 率よく 固定することができるため本 発明に はも 適した水不溶性多孔体のひとつである。

デキストラン競殴および(または)その塩を水不溶性多孔体に固定する方法には組々あるが、体外類環治銀に用いるにはリガンドが脱離しないことが重要であるので、リガンドが結合の強固な共有結合を介して水不溶性多孔体に固定されていることが望ましい。

固定化方法の代表例としては、ハロゲン化シアン法、エピクロルヒドリン法、ビスエボキサイド法、ハロゲン化トリアジン法などがあげられるが、結合が強固でリガンドの脱離の危険性が少ないエピクロルヒドリン法が成も本発明に適している。しかしながら、設エピクロルヒドリン法は反応性が休ら、 とくにデキストラン硫酸および(または)その塩を とくにデキストラン硫酸および(または)その塩を とくにデカストラン硫酸および(または)をの塩を とくにデカストラン硫酸および(または)をの塩を とくにデカストラン硫酸および(または)をの塩を とくにデカストラン硫酸および(または)をの塩を とくにデカストラン硫酸なよび(または)をの塩を とくにデカストラン硫酸なよび(または)をの塩を とくにデカストラン硫酸なよび(または)をの塩を とくにデカストラン硫酸なよび(または)をのカカカカカカカカンド間定量を

本務明者らは離々放射の結果、エピクロルヒドリンで活性化されたエポキシ化水不治性多孔

$$-o^{A}-cH_{2}-cH-cH_{2}-o^{B}-$$

(式中、o^Aはデキストラン配設および(または) その塩の水酸基に由来する酸米原子、o^Bは水不 溶性多孔体の漫画水酸基に由来する酸紫原子) で示される結合を介して水不溶性多孔体に固定 されている。

なお、 固定化反応終了後未反応のデキストラン 硫酸および (または) その頃は回収して精製などの工程を経て再使用することもできる。

本発明による吸着体を体外循環治療に用いるには観々の方法があるが、入口と出口に体液成分(血球、蛋白質など)は通過するが吸消体は通過できないフィルター、メッシュなどを装消したカラムに充填し、設カラムを体外循環回路に組み込み、血液、血漿などの体液をカラムに通して行なう方法が代表的である。

つぎに実施例をあげて本発明をさらに辞しく 説明するが、本発明はかかる実施例のみに限定 されるわけではない。

比较例1

セルロファインA-3(チッツ射製の多孔質セルロースゲル、排除限界分子量 50,000,000、粒子径 45~ 105 pm)10 m4に 20% Na CH4g、ヘブタン 12g およびノニオン系界面活性剤トウイーン(Tween) 20を 1 減加え、40 ℃で 2 時間操粋後エピクロルヒドリン5gを加えて 2 時間機律した。静産後上産みを 捨て、ゲルを水洗戸讃してエポキシ化セルロースゲルをえた。

つぎに LDL 沈幾用として市販されている低限 粘度 0.20 44/g、平均低合度(原料デキストラン の平均収合度、以下平均混合度という) 3.500、 磁数合於 17.7 低級多のデキストラン硫酸ナトリ ウム 0.5gを水 2m4 に溶解し、これに叙上のごと くしてえられたエボキシ化セルロースゲル2m4 を加 え、pH 12 に削軽した (デキストラン硫酸ナトリウムの 酸度は約10 底級多)。これを40 ℃で16時間最と う後ゲルを評別し、2M食塩水、0.5M食塩水、水 で洗浄し、デキストラン硫酸ナトリウムが固定 化されたセルロースゲルをえた。協定されたデ キストラン 磁酸ナトリウムの糸はカラム体症 1m4 あたり 4.2mg であつた。

比較例2

デキストラン戦酸ナトリウムを原限特度
0.12444/g、平均原合度 140 、経資合量 5.7 重量
5 のものにかえたほかは比較例 1 と同様にしてデキストラン酸酸ナトリウムが固定されたセルロースゲルをえた。関定されたデキストラン発化ナトリウムの最はカラム体投 1m4 あたり 2.5mg であつた。
実施例 1

デキストラン 競 数ナトリウムとして
(1)極限粘度 0.027d4/g、平均派合度 12、総数合量 17.7 重量 8
(2)極限粘度 0.055d4/g、平均派合度 4U、総数合量 19 所能 8
(8)極限粘度 0.083d4/g、平均派合度 140、能数合量 19.2 重量 8
(4)極限粘度 0.118d4/g、平均派合度 270、総数合量 17.7 所近 8
の 4 種類を用い、比較例 1 と同様にしてデキストラン 硫酸ナトリウムが固定されたセルロースゲルをえた。固定されたデキストラン 硫酸ナトリウムの最はカラム体 程 1m4 あたりそれぞれ
2.0mg、1.5mg、4.0mg、4.3mgであつた。

爽施例 2

契備ポリアクリレートゲルであるトョパールH765(東洋質送附製、排除服界分子最 5,000,000、粒子径50~100μm) 10m4 に戯和 NaOH 水溶液 6m4 、エピクロルヒドリン15m4を加え、攪拌しながら50℃で2時間反応させたのち、ゲルをアルコール、水で洗浄してエポキシ化されたゲルをえた。

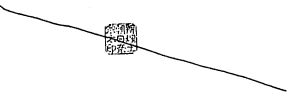
奖施例 3

係限計度 0.05544/g、平均取合度40、硫黄含量 19項景系のデキストラン硫酸ナトリウムを用い、 固定化反応におけるデキストラン硫酸ナトリウムの設度を 2.5 抗最多にかえたはかは比較例 1 と同様にしてデキストラン磁酸ナトリウムが固定されたゲルをえた。固定されたデキストラン硫酸ナトリウムの配はカラム体積 1ms あたり 0.15mgであつた。

肚胶纲

比較例1~2、火箱例1~3でえられたデキストラン硫酸ナトリウムが協定されたゲルのそれぞれ1m1をカラムに充填し、高脂血症患者の血漿(総コレステロール確度 500mg/d4)6m4 を旅し、改着された LDL の飲を総コレステロールを指揮として測定した(用いた血漿中のコレステロールはほとんどが LDL に由来するため)。

結果を第1数に示す。



	6 -			-;					-
	カラム代記 1a/あ たりのチキャテ カラム調適自該中の ン質サトリウムの 第コレステローハ (第四十代 (m.)	247	2 5 0	1.15	150	167	183	175	2 0 3
	カラムは3 1m/あ たりのチネトラ ン質はトリケムの 窓コンステロー 医冠(上) (m.)	4.2	2.5	2	1.5	4.0	4.3	4.0	0.15
#1%	水不能能多孔体	EVET712A3	•		•	•	•	Party HW65	2.5 than7112 A3
-	デストラン語 配ナトリウム ご数(転換多)	201 宏	•	*	•		•	13	2.5
架	頭 育 含 丘 (底景 8)	17.7	5.7	17.71	19.0	19.2	17.7	19.0	19.0
	テストラン院 設ナトリウムの 協限格度 (41/9)	0.20	0.124	0.027	0.055	0.083	0.118	0.055	0.055
,		11,000,11	. 2	-126.03 (C)	2	(3)	₹ •	如3002	米配数3

爽施例 4

突臨例 1 でえられた吸粉体のうち、倒限粘度 0.02744/g、平均重合度12、磁数合成17.7 爪魚 5 のデキストラン 硫酸ナトリウムを固定したものを生埋食塩水中に分散させた状態で 120 で 20 分間高圧凝気波路を施し、突縮例 3 と間様にして LDL の吸着量を測定したところ、波波路操作による吸着除の減少はわずかであつた。

实施例 5

実施例 1 でえられた吸着体のうち、誘眼粘度 0.027ds/g、平均抵合度12、競資合原17.7 承益 8 のデキストラン酸酸ナトリウムを固定したもの 1ms をカラムに充製し、これに正常ヒト血漿 (LDL コレステロールと HDL コレステロールの比が約 1 : 1) 6ms を通したところ、 LDL は大幅に波少したが、 HDL はほとんど吸着されなかった。

变粒例 6

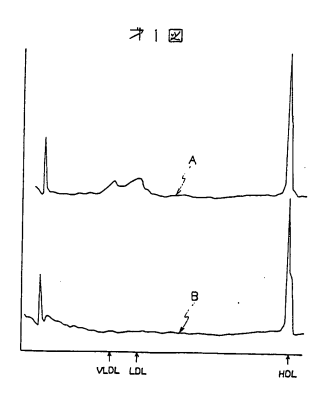
実施例 5 で用いた吸着体 1mg をカラムに充填 し、これにVLDL、 LDL 、 HDL を含む正常ウサギ

の血漿 6m4 を通し、カラムが過的後での血漿中のリポ蛋白をポリアクリルアミドゲルを用いたデイスク電気泳動法で調べた。 第 1 図はその結果を示すチャートである。 第 1 図中、曲線 A および B はそれぞれカラム 通過前、通過後の電気 泳動の結果であり、縦軸は 570mm における 吸光 使、1 はそれぞれ VLDL、 LDL、 HDL のバンドが B 現した 仏獣を示す。

第1図に示すことく、VLDL、 LDL は殴着されたが、 HDL はほとんど殴着されなかつた。

4 図面の簡単な説明

第1凶はポリアクリルアミドゲルを用いたディスク組気体動の钻染を示すチャートである。



手 続 補 正 瞥(自発)

昭和 58 年 10 月 5 日

特部庁長官 着 杉 和 夫 股

1 事件の表示

昭和 58 年特許顯第 70967 号

2 発明の名称

吸浴体およびその製造法

3 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 大阪市北区中之岛三丁目2番4号

名 称 (094) 短端化学工梨株式会社

代姿者 高田 敵

4 代 理 人 〒540

任: 所 大阪市東区京橋3丁自動番地 デヒ川ビル 氏 名 (6522) 弁理士 (新な 和 赤 宗

川里 (06) 043 → 8/9 2 2 (代) 本三

5 福正の対象

(1) 明細書の「発明の評細な説明」の問

6 補正の内容

(1) 明細 14 頁 9 行の「もできる。」のつぎに 改行してつぎの文章を挿入する。

- (2) 同15頁来行の「をえた。」のつぎに「未反応のエポキシ茲はモノエクノールアミンを用いて對止した。」を抑入する。
- (8) 同 17 頁 15 行の「をえた。」のつぎに「米 反応のエポキン器はモノエタノールアミンを 用いて對止した。」を挿入する。

以上